# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-193215

(43)Date of publication of application: 03.08.1989

(51)Int.Cl.

9/48 A61K 9/56 A61K 31/44

(21)Application number: 63-016286

(71)Applicant: EISAI CO LTD

(22)Date of filing:

27.01.1988

(72)Inventor: SAEKI YASUJI

KOYAMA NORITOSHI KAWAHARA MASAHIRO

WATANABE SUMIO

(54) COATED COMPOSITION CONTAINING AGENT SUPPRESSING SECRETION OF ACID IN STOMACH

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the title stable composition not exhibiting effects in the presence of an acid or in low acid, but showing effects only in high acid, by coating granules or tablets containing an acidic and unstable agent suppressing secretion of acid in the stomach with an enteric film and a coating film soluble in the stomach in this order.

CONSTITUTION: Granules or tablets containing an acidic and unstable agent suppressing secretion of acid in the stomach (e.g., sodium salt of 2-[[4-(3-methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl) metlylsulfinyl-1H-benzimidazole]} are coated with an enteric film or a coating film soluble in the stomach. A material comprising a base such as hydroxypropylmethyl cellulose phthalate, etc., may be cited as the enteric film and a base comprising polyvinylacetal diethylamino acetate as the coating film soluble in the stomach.

## ®日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

## ⑩ 公開特許公報(A) 平1-193215

⑤Int.Cl. '	•	識別記号	庁内整理番号	43公開	图 平成1年(19	89) 8月3日
A 61 K	9/28 9/48 9/56		C -7417-4C S -7417-4C J -7417-4C	. L. 24: . L.		. (人。否)
	31/44	ACL	7375-4 C審査請求	<b>未請</b> 求	請求項の数 5	(全5頁) ————

**図発明の名称** 被覆された胃酸分泌抑制剤含有組成物

②特 顧 昭63-16286

@出 願 昭63(1988) 1月27日

⑩発 明 者 佐 伯 保 治 茨城県新治郡桜村梅園 2 - 23 - 20

⑩発 明 者 小 山 典 利 茨城県北相馬郡守谷町久保ケ丘3-15-5

⑩発 明 者 河 原 政 裕 茨城県新治郡桜村下広岡410-137

⑩発 明 者 渡 辺 純 男 愛知県丹羽郡扶桑町斉藤中由池14-2

⑪出 願 人 エーザイ株式会社 東京都文京区小石川4丁目6番10号

個代 理 人 弁理士 古 谷 馨

#### 明 細 習

## 1. 発明の名称

被覆された胃酸分泌抑制剤含有組成物

#### 2. 特許請求の範囲

- 1. 酸性で不安定な胃酸分泌抑制剤を含有する 類粒又は錠剤が、腸溶皮膜及び胃溶皮膜によってこの順序で被覆されてなることを特徴と する被覆された胃酸分泌抑制剤含有組成物。
- 2. 組成物が錠剤、顆粒剤、又はカプセル剤で ある請求項1記載の被覆された胃酸分泌抑制 剤含有組成物。

- 4. 胃溶皮膜がポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート、ジメチルアミノエチルメタクリレート共重合体から選択される基剤からなるものである請求項1~3のいずれか一項に記載の被覆された胃酸分泌抑制剤含有組成物。
- 5. 酸性で不安定な胃酸分泌抑制剤が、2ー (4-(3-メトキシブロポキシ)-3-メチルピリジン-2-イル)メチルスルフィ ニル)-1H-ベンズイミダゾールナトリウム 塩、又は5-メトキシー2-({(4-メトキ シー3.5-ジメチル-2-ピリジニル)メチ ル)スルフィニル)-1H-ベンズイミダゾー ルである請求項1~4のいずれか一項に記載 の被覆された胃酸分泌抑制剤含有組成物。

## 3. 発明の詳細な説明

### (産業上の利用分野)

本発明は被覆された胃酸分泌抑制剤含有組成物に関する。詳しくは、酸性で不安定な胃酸分泌抑制剤を患者に投与した場合に、該患者の胃

内が低酸或いは無酸の状態のときには、 該抑制 剤が効果を発揮することなく、 消化管を経由し て排泄され、反対に該患者の胃内が高酸の状態 のときにのみその目的効果を発揮するように製 剤設計された胃酸分泌抑制剤含有組成物に関す ス

## (従来の技術及び発明が解決しようとする課題)

現在、多種類の抗潰瘍剤が治療に用いられているが、中でも最もよく使用されるものの一つは胃酸分泌を抑制することにより痛みを軽減すると共に潰瘍を治癒する種類の薬物である。特に、最近開発されつつある H°-K\*ATPase阻害作用を有する一連の化合物は、胃酸分泌抑制作用が強力かつ持続的である。

ところが、作用持統時間の長い胃酸分泌抑制 剤の使用にあたっては特別の注意が必要である。 即ち、長期間にわたって患者の胃酸分泌が抑制 され、胃内が無酸あるいは低酸状態におかれる と、胃の主細胞が萎縮をおこしたり、胃壁の肥 厚がおこる可能性がある。さらに胃内において 他方、一般に胃内の酸性胃液は投与薬剤の化学的分解をもたらす。特に最近開発されつつある H\*\*\*ATPase阻害作用を有する胃酸分泌抑制剤は酸性条件下で分解するので、高酸状態での投与はその効果を著しく損なう結果となる。従

って酸性で不安定な胃酸分泌抑制剤の場合には、 高酸状態に対する安定化のための特別の製剤設 計が必要となる。

#### (課題を解決するための手段)

この様な状態に鑑み、本発明者らは無酸、低 散状態の里者にはその効果を発現せず、高酸状態 にのみ効果を発現し、かつ高酸時でも安定な 胃酸分泌抑制剤を得るべく鋭意検討を重ねた結 果、酸性で不安定な胃酸分泌抑制剤を腸溶被覆 剤で被覆し、この腸溶被覆剤の上にさらに胃溶 性の被覆剤を被覆することによりこの目的が達 成されることを見出し、本発明を完成した。

即ち、本発明は、酸性で不安定な胃酸分泌抑制剤を含有する顆粒又は錠剤が、腸溶皮膜及び胃溶皮膜によってこの順序で被覆されてなることを特徴とする酸性状態でのみ作用を発揮する被覆された胃酸分泌抑制剤含有組成物に係わるものである。

本発明において、顕溶皮膜を形成する顕溶性 被覆剤としては公知の顯溶性被覆剤が用いられ、 例えば、ヒドロキシプロピルメチルセルロース フタレート、ヒドロキシブロピルメチルセルロ ースアセテートサクシネート、セルロースアセ テートフタレート、メチルメタクリレート・メ タクリル酸共重合体、メチルアクリレート・メ ククリル酸共重合体等が挙げられる。 ヒドロキ シプロピルメチルセルロースフタレートは、置 換度の違いによってpH 5.0~5.5 以上で溶解す る基剤が選べる(信越化学:HP-50、HP-55)。 また、ヒドロキシプロピルメチルセルロースア セテートサクシネートもpH 5.0~5.5 で溶解し、 水を溶媒として使用できる基剤として市販され ており(信越化学:AQOAT)、セルロースアセテ ートフタレートはpH 7以上で溶解する基剤とし て古くから知られている。更に、メチルメタク リレート・メタクリル酸共重合体、メチルアク リレート・メタクリル酸共重合体は、pll 5~7 以上で溶解する基剤として知られている(レー ム社:オイドラギットーL、S)。本発明におい ては、これらの基剤から任意に選び或いは組み

合わせて脇溶性被覆剤として用いることができ る。

本発明において、胃溶皮膜を形成する胃溶性 被覆剤としても公知の胃溶性被覆剤が用いる。例えば、ポリピニルアセタールジェチル ミノアセテート(三共:AEA)やジメチルアミ エチルメタクリレート・メタクリレート共 体(レーム社:オイドラギットーB)が、酸性 はでのみ溶解する被覆がして知られておい な発明においては、これらの胃溶性被覆剤を任 窓に選び使用することができる。

本発明に用いられる酸性で不安定な胃酸分泌 脚制剤としては、例えば強力な H\*-K\*ATPase阻 客作用を有する 2 ( 4 - (3 - メトキシブロポキシ) - 3 - メチルピリジン-2 - イル) メチルスルフィニル) -1H-ベンズイミダゾールナトリウム塩、5-メトキシー2 - ( (4-メトキシー3.5 - ジメチル-2 - ピリジニル) メチル) スルフィニル) -1H-ベンズイミダゾール等の化合物が挙げられるが、これらの化合物

混錬合などの手段により、陽溶性被覆剤を施し た顆粒剤、錠剤等に被覆すればよい。

更に、必要なら被覆していない類粒剤、錠剤 と腸溶皮膜の間、或いは腸溶皮膜と胃溶皮膜と の間にヒドロキシプロピルメチルセルロース等 の易溶性被覆剤を施し、性質の極端に異なる物 質の接触を避けることもできる。

本発明の顆粒剤等は、もちろん他の物質と混合してカプセル剤や錠剤とすることもできる。

脳溶性被覆剤及び胃溶性被覆剤の使用剤合は、 被覆される胃酸分泌抑制剤の性質や、顆粒剤の 粒度、錠剤の大きさ等によって変わってくるが、 通常、それぞれ被覆される薬剤の1重量%以上、 好ましくは5~40重量%が望ましい。一般に被 置される薬剤の粒径が小さくなるほど被覆剤の 使用量は増加する。

#### (実施例)

以下に実施例をもって本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

には限定されず、酸性水溶液中で不安定 な胃酸 分泌抑制剤のすべてに応用可能である。

本発明は、酸性領域で不安定な胃酸分泌抑制 利を含有する類粒又は錠剤が、腸溶皮膜及び胃 溶皮膜によってこの順序で被覆されることによ り、無酸及び低酸状態の患者では薬物が溶出されが れず、高酸状態の患者でのみ薬物が溶出され効 果を発現するように工夫されたものである。

本発明の被覆された胃酸分泌抑制和含有組成物を得るには、まずる溶性被覆剤をモクノルを溶解は、インカーのは、などのでは、カンカーのでは、カーので

#### 実施例1

2 - ( { 4 - ( 3 - メトキシブロボキシ) - 3 - メチルピリジン- 2 - イル) メチルスルフィニル) - 1H - ベンズイミダゾールナトリウム塩50g、マンニット530g、低置換度ヒドロキシブロピルセルロース10gを混合し、ヒドロキシブロピルセルロース10g のエタノール溶液を加えて造粒後、乾燥、整粒、打錠して直径5 mmの錠剤を常法に従って得た(素錠)。この素錠700gにヒドロキシブロピルセルロース100g、ステアリン酸マグネシウム20gをエクノール2000元に溶解、懸濁したものを用いて錠剤を被覆した(下がけ錠)。

下がけ錠700gにヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート300g、モノグリセライド(マイバセット9-40T)30g、タルク30g、酸化チタン15gをエタノール4000配、水1000配の混液に溶解、懸濁したものを用いて錠剤を被覆した(腸溶錠)。

脳溶錠700gにヒドロキシプロピルセルロース

50g、ステアリン酸マグネシウム10g をエタノール1500配に溶解、懸濁したものを用いて錠剤を被覆した(中がけ錠)。

中がけ錠700gにポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート(AEA)100g をエタノール1500配に溶解したものを用いて錠剤を被覆した(最終被履錠)。

錠剤の被履にはすべてグラット社製 WSG-5型 機を使用した。これらの錠剤の重量は、素錠70.4 mg、下がけ錠72.9mg、腸溶錠84.6mg、中がけ錠87.5mg、最終被覆錠93.2mgであった。

#### 実施例 2

実施例 1 に於いて作成した素錠700gにヒドロキシプロピルメチルセルロース100g、トリアセチン10g をエタノール1050配、水 260配の混液に溶解したものを用いて錠剤を被覆した(下がけ錠)。

下がけ錠700gにメチルアクリレート・メタクリル酸共重合体 (オイドラギットーL)150g、トリアセチン15g、タルク15g、酸化チタン7.5g

配それぞれ単独の試験液で溶出試験を行うか、 或いは日局 1 液 900配で30分試験後、直ちに日 局 2 液 900配で溶出試験を行った(試験液の温 度は37℃、パドル法 100rpm)。試験液の吸光度 変化を図1に示した。

この検体は料の溶出挙動を思者の消化管内に おける溶出として考えてみると、胃内が無酸成 をエタノール3500畝に溶解、懸濁した ものを用いて錠剤を被覆した(腸溶錠)。

脳溶錠700gにヒドロキシプロビルメチルセルロース100g、トリアセチン10gをエタノール1050 配、水 260配の混液に溶解したものを用いて錠剂を被覆した(中がけ錠)。

中がけ錠700gにAEA 100gをエタノール1500型 に溶かしたものを用いて錠剤を被覆した(最終 被覆錠)。

これらの錠剤の低量は、素錠70.4mg、下がけ 錠72.1mg、腸溶錠83.3mg、中がけ錠85.9mg、最 終被覆錠92.3mgであった。

#### (発明の効果)

実験例をもって本発明の効果を説明する。 実験例 1

#### < は 料 >

実施例 1 において得られた最終被覆 錠を検体 試料とした。

#### <溶出試験>

検体試料2錠を日局1液900配、日局2液900

いは低酸状態の場合には、検体試料の胃溶皮膜が溶解せずに十二指腸に送り込まれる。十二指腸内は高pllなので胃溶皮膜はやはり溶解せず、薬物は溶出されずに体外へ排出される。一方、胃内が高酸状態の場合には検体試料の胃溶皮膜と中がけ皮膜は、胃内で溶解し、十二指腸内に移行後腸溶皮膜と下がけ皮膜が溶解し、薬物が溶出されることになる。

以上の概念を確かめるために動物試験を行った。

#### <動物試験>

動物はビーグル犬を用いた。胃内の酸性度を 調節する方法は中田らの方法(日本薬剤学会第 2年回講演要旨集、p.65)を参考にした。即ち、 胃内の低酸状態或いは無酸状態のモデルとして、 一晩絶食した犬に、投与30分前から投与後2時間まで15分ごとに1%重曹溶液を強制的に飲ま せた。また、高酸状態のモデルとして投与10分前にベンタガストリンを皮下注射した。これら モデル犬各3頭に検体試料を強制投与し、血漿

## 特開平1-193215(5)

中の薬物濃度を測定した。結果を図2に示した。 低酸或いは無酸状態の犬(●印)では血漿中 に薬物が殆ど検出されないのに対し、高酸状態 の犬(○印)では高濃度に検出され、本発明に よる被攫錠が生体内でも上述の概念通りに作用 することが明らかとなった。

## 4. 図面の簡単な説明

図1は検体試料からの薬物の溶出を示すグラフであり、図2は胃内の酸度をコントロールしたピーグル犬に検体試料を投与後の血漿中薬物 満度を示すグラフである。



